PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C09K 5/00, C23F 11/12, 11/14, 11/167

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/19418

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

22. April 1999 (22.04.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/06367

(22) Internationales Anmeldedatum: 7. Oktober 1998 (07.10.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 45 461.5

15. Oktober 1997 (15.10.97)

Veröffentlicht DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; Henkelstrasse 67, D-40589 Düsseldorf (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BRINCK, Carmen [DE/DE]; Rudolf-Breitscheid-Weg 3 A, D-39291 Möser (DE). DÜHRING, Egon [DE/DE]; Helmstedter Strasse 1 C, D-39167 Irxleben (DE).

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(81) Bestimmungsstaaten: CA, CZ, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(54) Title: COOLING LIQUID FOR UTILIZING IN COMPONENTS MADE OF MAGNESIUM

(54) Bezeichnung: KÜHLFLÜSSIGKEIT ZUR VERWENDUNG IN BAUTEILEN AUS MAGNESIUM

(57) Abstract

The invention relates to a cooling liquid referring to the total composition comprised of a) 0.005 to 0.5 wt. % tolyltriazole, b) 0.005 to 0.5 wt. % benzotriazole, c) 0.005 to 10 wt. % of one or more corrosion inhibitors selected from branched aliphatic carboxylic acid with 6 to 11 C-atoms and from alkanolamine phosphates, d) 70 to 99.985 wt. % of a water soluble liquid alcohol with a boiling point above 100 °C at normal pressure and water, alkalis and/or additional active substances as a remainder to total 100 wt. %. The inventive cooling liquid is utilized for cooling components made of magnesium and or magnesium alloys.

(57) Zusammenfassung

Verwendung einer Kühlflüssigkeit, die bezogen auf die Gesamtzusammensetzung a) 0,005 bis 0,5 Gew.-% Tolyltriazol, b) 0,005 bis 0,5 Gew.-% Benzotriazol, c) 0,005 bis 10 Gew.-% eines oder mehrerer Korrosionsinhibitoren ausgewählt aus verzweigten aliphatischen Carbonsäuren mit 6 bis 11 C-Atomen und aus Alkanolaminphosphaten, d) 70 bis 99,985 Gew.-% eines wasserlöslichen flüssigen Alkohols mit einem Siedepunkt bei Normaldruck oberhalb von 100 °C und als Rest zu 100 Gew.-% Wasser, Alkalien und/oder weitere Wirkstoffe enthält, zur Kühlung von Bauteilen aus Magnesium und/oder aus Magnesiumlegierungen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco .	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
ВJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Калада	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JР	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

PCT/EP98/06367

"Kühlflüssigkeit zur Verwendung in Bauteilen aus Magnesium"

Die Erfindung betrifft ein Kühl- bzw. Wärmeübertragungsmittel auf alkoholischer Basis. Es ist einsetzbar in Kühl- bzw. Wärmeübertragungssystemen wie Klimaanlagen, Wärmeaustauscher und insbesondere Kühlsystemen für Verbrennungsmotoren. Die Kühlflüssigkeit ist besonders konzipiert zur Kühlung von Bauteilen, insbesonere Verbrennungsmotoren, aus Magnesium und/oder aus Magnesiumlegierungen.

Kühlsysteme allgemein und insbesondere Kühlsysteme für Verbrennungsmotoren wie beispielsweise Kraftfahrzeugmotoren bestehen aus einer Vielfalt unterschiedlicher Metalle wie beispielsweise Kupfer, Messing, Stahl, Gußeisen, Aluminium, Magnesium und deren Legierungen. Weiterhin sind üblicherweise Lötmetalle wie beispielsweise Lötzinn vorhanden. Diese Materialzusammensetzung bringt besondere Korrosionsprobleme mit sich, insbesondere in Automobilkühlsystemen, wo hohe Temperaturen, Drucke und Fließgeschwindigkeiten im Kühlsystem vorliegen. Korrosion verkürzt die Lebensdauer des Kühlsystems und führt durch Bildung unerwünschter Ablagerungen zu einer Verringerung der Wirksamkeit. Kühlflüssigkeiten, die beispielsweise für Automobilkühler geeignet sind, müssen daher nicht nur Gefrierpunkte aufweisen, die deutlich unter 0 °C liegen, beispielsweise zwischen -20 und -30 °C. Sie müssen zusätzlich wirksam gegen Korrosion geschützt werden.

Zur Zeit werden in der Automobilindustrie vor allem Grauguß- oder Aluminiummotoren eingesetzt. Für diese Materialien stehen im Stand der Technik, wie nachstehend referiert, brauchbare korrosionsinhibierende Kühlflüssigkeiten zur Verfügung.

Zur Gefrierpunktserniedrigung wird üblicherweise eine wasserlösliche flüssigalkoholische Komponente verwendet, insbesondere Ethylenglykol. Außer dieser Alkoholkomponenten sind Korrosionsschutzwirkstoffe zwingend erforderlich. An diese

ist heutzutage die Forderung zu stellen, in besonders niedrigen Konzentrationen wirksam zu sein und möglichst keine toxikologisch bedenklichen und/oder umweltgefährdenden Stoffe zu enthalten.

Im Stand der Technik sind Gefrierschutzmittel für Kühlsysteme für Grauguß- und Aluminiummotoren bekannt, die außer der Alkoholkomponenten ein Korrosionsschutzsystem enthalten, das auf einer Kombination von bestimmten Carbonsäuren mit Triazolen basiert und dessen Wirksamkeit durch weitere korrosionsschützende Additive wie beispielsweise Borate, Phosphate oder Silicate noch verbessert werden kann.

Beispielsweise lehrt die EP-A-251 480 ein korrosionsinhibiertes Gefrierschutzkonzentrat, das neben 90 bis 99 Gew.-% Alkohol 0,1 bis 5 Gew.-% Alkylbenzoesäure oder deren Salze, 0,1 bis 5 Gew.-% einer aliphatischen Monocarbonsäure mit 8 bis 12 C-Atomen sowie 0,1 bis 0,5 Gew.-% eines Triazols enthält.

Die EP-B-308 037 lehrt eine Frostschutzzusammensetzung mit korrosionsinhibierender Eigenschaft, die im wesentlichen besteht aus: 90 bis 99 Gew.-% eines wasserlöslichen flüssigen alkoholischen Gefrierpunktserniedrigers, 0,1 bis 5 Gew.-% einer aliphatischen einbasigen Säure mit 6 bis 12 C-Atomen, 0,1 bis 5 Gew.-% einer Alkalimetall-Boratverbindung und 0,1 bis 0,5 Gew.-% eines Triazols.

Aus der EP-B-229 440 ist ein alkoholbasiertes Gefrierschutzmittelkonzentrat bekannt, das 0,1 bis 15 Gew.-% einer aliphatischen Monocarbonsäure mit 5 bis 16 C-Atomen, 0,1 bis 15 Gew.-% einer Dicarbonsäure mit 5 bis 16 C-Atomen sowie 0,1 bis 0,5 Gew.-% eines Triazols enthält, wobei die Gewichtsprozentangaben auf der Menge des vorhandenen Flüssigalkohols beruhen. Gemäß der engeren Lehre der 3 vorstehend genannten Dokumente setzt man als Alkoholkomponente vorzugsweise Ethylenglykol, als Triazol vorzugsweise Benzotriazol oder Tolyltriazol ein. Die DD-A-218 635 schlägt vor, als Korrosionsschutzsystem für Kühl- bzw. Wärmeübertragungsmittel ein Gemisch einzusetzen, das 2-Ethylhexansäure, Mercapto-

3

benzthiazol und Carboxymethylcellulose bzw. Umsetzungsprodukte dieser 3 Komponenten enthält.

Die DE-A-195 46 472 schlägt ein Gefrierschutzmittelkonzentrat vor, bei dem das Korrosionsschutzsystem aus 0,005 bis 5 Gew.-% verzweigter aliphatischer Carbonsäuren mit 6 bis 11 C-Atomen und einer synergistischen Kombination aus jeweils 0,005 bis 0,04 Gew.-% Tolyltriazol und Benzotriazol besteht.

Diese Gefrierschutzmittel erfüllen bei ihrer Verwendung zur Kühlung von Motoren aus Grauguß oder aus Aluminiumlegierungen die technischen Anforderungen zufriedenstellend. Im Automobilbau versucht man jedoch derzeit, das Gewicht der Verbrennungsmotoren dadurch zu verringern, daß man sie teilweise oder vollständig aus Magnesium und/oder Magnesiumlegierungen herstellt. Versuche haben gezeigt, daß wegen der erhöhten chemischen Reaktivität dieser Materialien die üblichen Gefrierschutzmittel bei der in der Praxis üblichen Verdünnung mit beträchtlichen Mengen Wasser die Anforderungen an den Korrosionsschutz nicht erfüllen. Die Erfindung stellt sich daher die Aufgabe, eine Kühlflüssigkeit zur Verfügung zu stellen, mit der Bauteile wie insbesondere Verbrennungsmotoren aus Magnesium und/oder Magnesiumlegierungen ohne unakzeptable Korrosionsschäden gekühlt werden können.

Diese Aufgabe wird gelöst durch die Verwendung einer Kühlflüssigkeit, die bezogen auf die Gesamtzusammensetzung

- a) 0,005 bis 0,5 Gew.-% Tolyltriazol,
- b) 0,005 bis 0,5 Gew.-% Benzotriazol
- 0,005 bis 10 Gew.-% eines oder mehrerer Korrosionsinhibitoren ausgewählt aus verzweigten aliphatischen Carbonsäure mit 6 bis 11 C-Atomen und aus Alkanolaminphosphaten,
- d) 70 bis 99,985 Gew.% eines wasserlöslichen flüssigen Alkohols mit einem Siedepunkt bei Normaldruck oberhalb von 100°C

4

und als Rest zu 100 Gew-% Wasser, Alkalien und/oder weitere Wirkstoffe enthält,

zur Kühlung von Bauteilen aus Magnesium und/oder aus Magnesiumlegierungen.

Für den Bau von Verbrennungsmotoren kommen üblicherweise nicht reines Magnesium, sondern Magnesiumlegierungen zum Einsatz. Beispiele solcher Legierungen sind: AS 21 und AZ 91.

Die erfindungsgemäße Verwendung unterscheidet sich von der Verwendung ähnlicher, im Stand der Technik bekannter Kühlflüssigkeiten für andere Materialien als Magnesium und Magnesiumlegierungen dadurch, daß die Kühlflüssigkeit mit der vorstehend angegebenen Zusammensetzung als solche eingesetzt wird. Sie wird also nicht weiter mit Wasser verdünnt. Der Wasseranteil der Kühlflüssigkeit bei der erfindungsgemäßen Verwendung beträgt demnach maximal 30 Gew.-% und liegt vorzugsweise darunter. Vorzugsweise enthält die Kühlflüssigkeit nicht mehr als etwa 15 Gew.-% Wasser. Beispielsweise können solche Kühlflüssigkeiten erfindungsgemäß verwendet werden, die weniger als 5 Gew.-% Wasser enthalten.

Wenn im Rahmen dieser Erfindung von Carbonsäuren die Rede ist, sind damit generell die Säuren in protolysierter oder nichtprotolysierter Form gemeint, d. h. die Säuren können als solche oder als Anionen vorliegen. Das Protolysegleichgewicht der Säuren wird sich je nach pH-Wert der Kühlflüssigkeit gemäß der Säurekonstanten einstellen.

Bevorzugte Konzentrationsbereiche in der Kühlflüssigkeit betragen für die verzweigten aliphatischen Carbonsäuren der Gruppe c) 0,5 bis 4 Gew.-%, für Tolyltriazol und Benzotriazol jeweils 0,005 bis 0,05 Gew.-%. Wählt man als Korrosionsinhibitor der Gruppe c) ein Alkanolaminphosphat, so stellt man dessen Konzentration vorzugsweise auf etwa 0,1 bis etwa 10 Gew.-% ein. In diesem Fall wählt man als Alkanolaminphosphat vorzugsweise ein Trialkanolaminphosphat und insbesondere Triethanolaminphosphat.

Der wasserlösliche flüssige Alkohol soll einen Siedepunkt bei Normaldruck oberhalb von 100 °C und insbesondere oberhalb von 120 °C haben. Das Kriterium "flüssig" ist so zu verstehen, daß der gewählte Alkohol bei den Temperaturen, die entweder beim Stillstand oder beim Betrieb des zu kühlenden Aggregats auftreten können, flüssig ist. Der praxisrelevante Temperaturbereich erstreckt sich von etwa –35 °C bis etwa 110 °C. Dabei kann die Kühlflüssigkeit in einem verschlossenen Kühlsystem eingesetzt werden, in dem sich während des Betriebs des zu kühlenden Aggregats ein deutlich oberhalb des Normaldrucks liegender Arbeitsdruck aufbauen kann. Entscheidend ist, daß der eingesetzte Alkohol unter den vorliegenden Druck- und Temperaturbedingungen flüssig bleibt.

Den wasserlöslichen flüssigen Alkohol wählt man vorzugsweise aus aus Alkylenglykolen, insbesondere aus Monoethylenglykol, Diethylenglykol, Propylenglykol, Dipropylenglykol und/oder aus wassermischbaren Monoethern dieser Glykole, beispielsweise aus den Monomethyl-, Monoethyl-, Monopropyl- und Monobutylethern der genannten Glykole. Besonders bevorzugt sind Monoethylenglykol und/oder Propylenglykol.

Wählt man als Korrosionsschutzkomponente c) verzweigte aliphatische Carbonsäuren, so sind diese vorzugsweise ausgewählt aus 2-Ethylhexansäure, 2,2-Dimethyloctansäure und 3,5,5-Trimethylhexansäure oder Mischungen hiervon. Wegen ihrer leichten Verfügbarkeit und ihrer guten Korrosionsschutzwirkung ist die 2-Ethylhexansäure besonders bevorzugt.

Weiterhin ist es bevorzugt, daß die Kühlflüssigkeit als weiteren Wirkstoff zusätzlich 0,5 bis 15 Gew.-% einer oder mehrerer linearer gesättigter oder ungesättigter aliphatischer, araliphatischer oder aromatischer ein- oder mehrbasischer Carbonsäuren mit 4 bis 20 C-Atomen enthält. Die Korrosionsschutzwirkung wird hierdurch deutlich verbessert. Dabei gilt die Untergrenze der Kohlenstoffzahl, 4 C-Atome, für aliphatische Carbonsäuren. Aromatische Carbonsäuren müssen mindestens 7 C-Atome enthalten. Die faktultativ zusätzlich einzusetzenden Carbonsäuren wählt man vorzugsweise aus aus Sebazinsäure, Caprylsäure, Nonansäure, Decansäure,

6

Undecansäure, Benzoesäure, Zimtsäure, Gluconsäure oder Mischungen hiervon. Besonders bevorzugte Säuren sind Sebazinsäure, Caprylsäure und Zimtsäure. Außer diesen Säuren können die Kühlflüssigkeiten mehrbasische Carbonsäuren mit besonders ausgeprägter komplexierender Wirkung enthalten, beispielsweise Weinsäure und insbesondere Citronensäure.

Als weiteren Wirkstoff, der die Korrosionsschutzwirkung insbesondere auf Buntmetallkomponenten verstärkt, ist Mercaptobenzthiazol, das man in der Kühlflüssigkeit in Mengen zwischen 0,0001 bis 0,5 Gew.-%, vorzugsweise von 0,002 bis 0.05 Gew.-% einsetzt. Die Wirkung des Mercaptobenzthiazols wird durch die zusätzliche Mitverwendung von Carboxymethylcellulose weiter gesteigert. Daher ist es bevorzugt, daß die Kühlflüssigkeit als weiteren Wirkstoff zusätzlich 0,0001 bis 0,5 Gew.-%, insbesondere 0,002 bis 0,05 Gew.-% Carboxymethylcellulose enthält. Dabei können Mercaptobenzthiazol und Carboxymethylcellulose unabhängig voneinander der Kühlflüssigkeit zugegeben werden. Gemäß der Lehre der DD 218 635 ist es jedoch bevorzugt, aus verzweigten aliphatischen Carbonsäure der Gruppe c), dem Mercaptobenzthiazol und der Carboxymethylcellulose bei erhöhter Temperatur (50 bis 65 °C) ein Vorgemisch herzustellen, in dem es zu partiellen Umsetzungen dieser Reaktionspartner kommen kann. Dieses Vorprodukt stellt man vorzugsweise dadurch her, daß man eine konzentrierte wäßrig-alkalische Carboxymethylcellulose-Lösung vorlegt, zu dieser unter Rühren im Temperaturbereich von 50 bis 65 °C das Mercaptobenzthiazol zugibt und diese Mischung nach mehrstündiger Reaktionszeit langsam mit der verzweigten aliphatischen Carbonsäure versetzt. Dabei liegt das Masseverhältnis der 3 Wirkstoffe Carboxymethylcellulose, Mercaptobenzthiazol und verzweigte aliphatische Carbonsäure vorzugsweise im Bereiche 1: 1:1 bis 1:5:50. Wünscht man die Menge an verzweigter aliphatischer Carbonsäure in der Kühlflüssigkeit über die durch dieses Mengenverhältnis gegebene obere Grenze weiter zu erhöhen, so setzt man die erwünschte Säuremenge zusätzlich zu.

Die Kühlflüssigkeit kann weitere aus dem Stand der Technik bekannte Inhibitorkomponenten enthalten. Beispielsweise genannt seien Zinksalze sowie Alkali- oder

Ammoniummolybdate, die in Mengen von 0,01 bis 2 Gew.-% eingesetzt werden können. Dies setzt allerdings einen solchen Wasseranteil in der Kühlflüssigkeit voraus, daß sich diese Komponenten auflösen.

Allerdings setzt man vorzugsweise eine Kühlflüssigkeit ein, die frei ist von Nitrit, Borat und Silicat.

Ausführungsbeispiele

Die Tabelle 1 enthält Beispiele wasserfreier Kühlflüssigkeiten für die erfindungsgemäße Verwendung. Die Zusammensetzung ist in Gew.-% angegeben. "Wasserfrei" ist hierbei so zu verstehen, daß der Kühlflüssigkeit kein Wasser zugesetzt wurde. Es ist jedoch nicht auszuschließen, daß die Kühlflüssigkeit wegen der hygroskopischen Eigenschaft von Monoethylenglykol geringe Anteile an Wasser enthält.

Tabelle 1: Wasserfreie Kühlflüssigkeiten

,	Beispiele (in Gew%) %: Monoethylenglykol)		100 Gew
	Beisp.1	Beisp.2	Beisp.3
Benzotriazol	0,02	0,01	0,015
Tolyltriazol	0,02	0,01	0,01
2-Ethylhexansäure	2,5	3,8	-
Sabacinsäure	1	-	-
Caprylsäure	-	1	-
Mercaptobenzthiazol	-	-	0,03
Caboxymethylcellulose	0,0001	0,0002	-
Triethanolaminphosphat	-	-	2

Die Korrosionsschutzwirkung wurde gemäß der ASTM-Prüfvorschrift D 1384-70 überprüft. Hierbei werden Probekörper von Metallen, die typischer Weise in Kraftfahrzeugkühlsystemen vorkommen, vollständig für 336 Stunden in die Frostschutzmittellösung bei gleichzeitiger Belüftung eingetaucht. Die Temperatur betrug 88 °C. Die korrosionsverhindernden Eigenschaften der Probelösungen wurden auf der Basis der Gewichtsveränderungen der Probekörper bewertet. Dabei wurde je-

der Versuch 3-fach durchgeführt und der Durchschnitt der Gewichtsveränderungen für jedes Metall bestimmt. Vor Versuchsbeginn wurden die Probekörper mit einer feuchten Scheuerbürste unter Verwendung von gemahlenem Bimssteinpulver glänzend blank gerieben, mit Wasser und anschließend mit Azeton gespült, getrocknet und gewogen. Nach Versuchsende wurden die Korrosionsprodukte auf den Probekörpern durch Abbürsten und durch Eintauchen in Säurelösungen entfernt. Danach wurden die Probekörper wiederum gespült, getrocknet und gewogen. Die Tabelle 2 enthält die Gewichtsverluste (in g/m²) für unterschiedliche Metalle unter Verwendung der Beispiels- bzw. Vergleichslösungen.

Als Prüflösungen wurden die Lösungen gemäß Beispiel 1 bis 3 verwendet, die zusätzlich mit unterschiedlichen Mengen Wasser versetzt wurden. Die Prozentangaben in der Tabelle 2 sind Gew.-% bezüglich der resultierenden Gesamtmischung. Dabei wurden folgende Beispiele untersucht: Die wasserfreien Kühlflüssigkeiten gemäß Beispiel 1 wurden zusätzlich mit 10 Gew.-%, 20 Gew.-% und 30 Gew.-% Wasser versetzt, die Kühlflüssigkeit gemäß Beispiel 2 mit 10 Gew.-% Wasser und die Kühlflüssigkeit gemäß Beispiel 3 mit 5 Gew.-% Wasser. Als Vergleichsbeispiel wurde die Kühlflüssigkeit gemäß Beispiel 1 mit 50 Gew.-% Wasser versetzt.

Die Korrosionsuntersuchungen an den geprüften Metallen zeigen, daß außer bei Magnesium alle Testflüssigkeiten einschließlich der Vergleichslösung akzeptable Korrosionsergebnisse liefern. Bei Magnesium wurde jedoch nur dann akzeptabeles Korrosionsverhalten beobachtet, wenn die Testflüssigkeit bis zu 30 Gew.-% Wasser enthielt. Wie das Vergleichsbeispiel zeigt, tritt bei einem Wasseranteil von 50 Gew.-% starke Korrosion mit Lochfraß auf.

Tabelle 2: Korrosionsschutzprüfung nach ASTM-D 1384

(Gewichtsverlust in g/m²)

	Beispiele					Vergleich
	90 % Beisp.1 +	80 % Beisp.1 +	70 % Beisp.1 +	90 % Beisp.2 +	90 % Beisp.1 + 80 % Beisp.1 + 70 % Beisp.1 + 90 % Beisp.2 + 95 % Beisp.3 + 50 % Beisp.1 +	50 % Beisp.1 +
Metalle	10 % Wasser	20 % Wasser	30 % Wasser	10 % Wasser	5 % Wasser	50 % Wasser
Kupfer	0,2	1,1	9'0	6,0	1,4	0
Lot	1,1	2,3	1,7	6,0	6'0	0,55
Messing	6,0	9'0	0,2	0,5	0,4	0
Stahl	0	0	0	0	0	0
Grauguß	0	0	0	0,1	0	0
AlSiCu	1,2	1,8	0,4		0	
Mg	0,4	2,3	2,9	9,0	0	29
(AS 21)						(mit Lochfraß)

Patentansprüche

- 1. Verwendung einer Kühlflüssigkeit, die bezogen auf die Gesamtzusammensetzung
- a) 0,005 bis 0,5 Gew.-% Tolyltriazol,
- b) 0,005 bis 0,5 Gew.-% Benzotriazol
- 0,005 bis 10 Gew.-% eines oder mehrerer Korrosionsinhibitoren ausgewählt aus verzweigten aliphatischen Carbonsäure mit 6 bis 11 C-Atomen und aus Alkanolaminphosphaten,
- d) 70 bis 99,985 Gew.% eines wasserlöslichen flüssigen Alkohols mit einem Siedepunkt bei Normaldruck oberhalb von 100°C und als Rest zu 100 Gew-% Wasser, Alkalien und/oder weitere Wirkstoffe enthält,

zur Kühlung von Bauteilen aus Magnesium und/oder aus Magnesiumlegierungen.

- 2. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der wasserlösliche flüssige Alkohol ausgewählt ist aus Alkylenglykolen.
- 3. Verwendung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der wasserlösliche flüssige Alkohol ausgewählt ist aus Monoethylenglykol, Diethylenglykol, Propylenglykol, Dipropylenglykol und/oder aus den Monomethyl-, Monoethyl-, Monopropyl- und Monobutylether der genannten Glykole.
- 4. Verwendung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Korrosionsinhibitor ausgewählt ist aus 2-Ethylhexansäure, 2,2-Dimethyloctansäure und 3,5,5-Trimethylhexansäure oder

Mischungen hiervon.

- 5. Verwendung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Korrosionsinhibitor Triethanolaminphosphat darstellt.
- 6. Verwendung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Kühlflüssigkeit als weiteren Wirkstoff zusätzlich 0,5 bis 15 Gew.-% einer oder mehrerer linearer gesättigter oder ungesättigter aliphatischer , araliphatischer oder aromatischer ein- oder mehrbasicher Carbonsäuren mit 4 bis 20 C-Atomen enthält.
- 7. Verwendung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Kühlflüssigkeit als weiteren Wirkstoff zusätzlich 0,0001 bis 0,5 Gew.-% Mercaptobenzthiazol enthält.
- 8. Verwendung nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Kühlflüssigkeit als weiteren Wirkstoff zusätzlich 0,0001 bis 0,5 Gew.-% Carboxymethylcellulose enthält.
- Verwendung nach einem oder mehreren mehreren der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Kühlflüssigkeit frei ist von Nitrit, Borat und Silicat

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intel onal Application No PCT/EP 98/06367

A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C09K5/00 C23F11/12 C23F11/	14 C23F11/167	
		anthon and 180	
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific SEARCHED	eation and IPC	
Minimum de	ocumentation searched (classification system followed by classification	ion symbols)	
IPC 6	CO9K C23F		
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the fields so	earched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data ba	ase and, where practical, search terms used	ı)
	·		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	levant passages	Relevant to claim No.
A	DE 195 46 472 A (HENKEL KGAA) 19 cited in the application	June 1997	1-4,6-9
	see the whole document	×	
А	US 4 389 371 A (WILSON JOE C ET / 21 June 1983	AL)	1-3,5,8
	see column 3, line 8 - column 4, see example 1	line 30	
А	US 4 647 392 A (DARDEN JEROME W 3 March 1987 cited in the application see column 1, line 35 - line 52 see column 3, line 3 - line 43 see examples 48,8,12	ET AL)	1-4,9
Α	EP 0 283 806 A (BASF AG) 28 Septe see page 5, line 43 - line 53	ember 1988	1-3,5
		-/ ·	
X Furt	her documents are ilsted in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
* Special ca	tegories of cited documents :	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with	the application but
consid	ant defining the general state of the art which is not lered to be of particular relevance document but published on or after the international late	cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot.	laimed Invention
which	ont which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified)	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in-	cument is taken alone laimed invention
other i	ent published prior to the international filing date but	document is combined with one or mo ments, such combination being obvior in the art.	us to a person skilled
	nan the priority date ctairned actual completion of the international search	"&" document member of the same patent Date of mailing of the international sea	
	February 1999	08/02/1999	
	nailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijawijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fay: (231-70) 240-2016	Puetz, C	
	Fax: (+31-70) 340-3016	, -	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte onal Application No
PCT/EP 98/06367

	<u> </u>	PCT/EP 98	7 00307
	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Independent of the later
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
A	EP 0 564 721 A (TEXACO SERVICES EUROP LTD) 13 October 1993 see page 2, line 17 - line 26 see examples 5,6		1-4,9
A	EP 0 251 480 A (TEXACO PETROLEUM) 7 January 1988 cited in the application see example 13		1-4,9
Α .	US 4 759 864 A (VAN NESTE WALTER A ET AL) 26 July 1988 cited in the application see example 3		1-4,9
Α	WO 89 09806 A (DOW CHEMICAL CO) 19 October 1989 see page 3, line 1 - page 4, line 19		1-3,9
•			
	*		
, ,			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

onal Application No PCT/EP 98/06367

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
DE 19546472 A	19-06-1997	CZ 9801835 A WO 9721783 A EP 0863960 A	14-10-1998 19-06-1997 16-09-1998
US 4389371 A	21-06-1983	US 4452758 A CA 1150044 A	05-06-1984 19-07-1983
US 4647392 A	03-03-1987	CA 1258162 A EP 0229440 A JP 62158778 A	08-08-1989 22-07-1987 14-07-1987
EP 0283806 A	28-09-1988	DE 3708298 A JP 63238189 A US 4810404 A	22-09-1988 04-10-1988 07-03-1989
EP 0564721 A	13-10-1993	CA 2093411 A DE 69220209 D DE 69220209 T ES 2103888 T JP 7278855 A US 5366651 A	07-10-1993 10-07-1997 02-10-1997 01-10-1997 24-10-1995 22-11-1994
EP 0251480 A	07-01-1988	US 4851145 A DE 3775634 A JP 1753110 C JP 4042477 B JP 63026388 A	25-07-1989 13-02-1992 23-04-1993 13-07-1992 03-02-1988
US 4759864 A	26-07-1988	CA 1310486 A DE 3884728 D DE 3884728 T EP 0308037 A JP 1095179 A	24-11-1992 11-11-1993 31-03-1994 22-03-1989 13-04-1989
WO 8909806 A	19-10-1989	AU 3533289 A JP 3503902 T	03-11-1989 29-08-1991

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter onales Aktenzeichen PCT/EP 98/06367

A. KLASSI IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C09K5/00 C23F11/12 C23F11/1	14 C23F11/167	
Nooh das Im	described in Colombia de Minetia (IDV) edecrea de petimolog Vientia	enifikation and des ICM	•
	lernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla: RCHIERTE GEBIETE	ssuitation und der IPK	
Recherchie	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	ole)	
IPK 6	CO9K C23F		
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprütstoff gehörende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
			•
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		· .
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
_	DE 195 46 472 A (HENKEL KGAA)		1-4,6-9
A	19. Juni 1997		1-4,0-9
	in der Anmeldung erwähnt		
	siehe das ganze Dokument		
Α	US 4 389 371 A (WILSON JOE C ET A	AL)	1-3,5,8
	21. Juni 1983	•	*
	siehe Spalte 3, Zeile 8 - Spalte 30	4, Zeile	
	siehe Beispiel 1		,
		ET AL \	1-4,9
A	US 4 647 392 A (DARDEN JEROME W 3. März 1987	ET AL)	1-4,9
	in der Anmeldung erwähnt		*
• ,	siehe Spalte 1, Zeile 35 - Zeile	.52 	
1	siehe Spalte 3, Zeile 3 - Zeile 4 siehe Beispiele 4B,8,12	13	· ·
		,	
	-	-/	
			
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert,	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht	worden ist und mit der
abern	icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundellegenden Prinzips	r zum Verständnis des der oder der ihr zugrundellegenden
Anmel	dedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann allein aufgrund dieser Veröffentlik	itung; die beanspruchte Erfindung
l schein	ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- ien zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en Im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ler die zus einem anderes besonderen Grund angeschen ist (wie	erlinderischer Tätinkeit beruhend betra	chtet werden
soil od ausge	er die ans einem anderen beschderen Cidrig andedenen ist (wie	kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mit	ell beruhend betrachtet
eine B	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann	Verbindung gebracht wird und
"P" Veröffe	ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derseiben	Patentfamilie ist
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts
1	. Februar 1999	08/02/1999	
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		• .
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Puetz, C	

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte onales Aktenzeichen
PCT/EP 98/06367

	PCI/EP 98	,, 0000,
Kategorie*	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	Control of the contro	
Α _	EP 0 283 806 A (BASF AG) 28. September 1988 siehe Seite 5, Zeile 43 - Zeile 53	1-3,5
A +	EP 0 564 721 A (TEXACO SERVICES EUROP LTD) 13. Oktober 1993 siehe Seite 2, Zeile 17 - Zeile 26 siehe Beispiele 5,6	1-4,9
A	EP 0 251 480 A (TEXACO PETROLEUM) 7. Januar 1988 in der Anmeldung erwähnt siehe Beispiel 13	1-4,9
A **	US 4 759 864 A (VAN NESTE WALTER A ET AL) 26. Juli 1988 in der Anmeldung erwähnt siehe Beispiel 3	1-4,9
Α	WO 89 09806 A (DOW CHEMICAL CO)	1-3,9
	19. Oktober 1989 siehe Seite 3, Zeile 1 - Seite 4, Zeile 19	
		-

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter males Aktenzeichen
PCT/EP 98/06367

_	lm R	echerchenberich	t	Datum der	M	itglied(er) der	,	Datum der
เก		rtes Patentdokun		Veröffentlichung		Patentfamilie		Veröffentlichung
	DE	19546472	Α	19-06-1997	CZ	9801835		14-10-1998
					WO	9721783		19-06-1997
		•		·	EP	0863960	A	16-09-1998
	US	4389371	A	21-06-1983	US	4452758	A	05-06-1984
					CA	1150044	Α	19-07-1983
	US	4647392	. A	03-03-1987	CÁ	1258162		08-08-1989
					EP	0229440		22-07-1987
					JP	62158778	A 	14-07-1987
	EP	0283806	Α	28-09-1988	DE	3708298		22-09-1988
					JP	63238189		04-10-1988
		· 			US	4810404	A 	07-03-1989
	EP	0564721	Α	13-10-1993	CA	2093411		07-10-1993
					DE	69220209	D.	10-07-1997
				•	DE.	69220209	T	02-10-1997
					ES		Ŧ	01-10-1997
				•	JP	7278855		24-10-1995
					US	5366651	A 	22-11-1994
	EP	0251480	Α	07-01-1988	US	4851145		25-07-1989
			•		DE	3775634		13-02-1992
				3	JP	1753110		23-04-1993
					JP	4042477		13-07-1992
					JP	63026388	A 	03-02-1988
	US	4759864	Α	26-07-1988	CA	1310486		24-11-1992
			•		- DE	3884728		11-11-1993
					DE	3884728		31-03-1994
					EP	0308037		22-03-1989
					JP	1095179	A 	13-04-1989
	WO	8909806	Α	19-10-1989	ΑU	3533289		03-11-1989
					JP	3503902	T	29-08-1991